# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

昭和49年 5 月22日

特許疗基官 股

4 見思の名称

**《代**  理 人 郵便番号

大阪市福島区鷺州上2丁目4ク番地

塩野義製業株式会社特許部(電話06~458-586/)

弁理士(6703) 岩



よ配付容額の 日毎

49. 5. 24

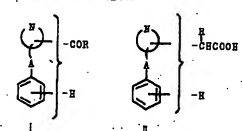
49-058244

4発期の名称

置換酢酸誘導体の製造法

#### 4.特許請求の範囲

一般式しで表わされる化合物にアルコキシメチ レン三炭化水素基置幾フオスフオランを反応させ て得られる化合物を加水分解じついで酸化して一 般式『で表わされる化合物を得るととを特徴とす る電換酢酸誘導体の製造法。



トラゾールまたはチアゾールを変わし は炭化水素差を変わし、Aは酸素、硫黄。 基または炭化水素量換ィミノ基を去わし、CData

### · 19 日本国特許庁

# 公開特許公報

①特開昭 . 50 - 149668

63公開日 昭50.(1975) 11 29

②持願昭 49-58244

昭49.(1974) 5.22

審査請求 朱髓未

(全8頁)

庁内整理番号 5647 44 6762 44

60日本分類

16 E351 30 30

5) Int. C1<sup>2</sup>.

CO7DZ77/34 COTDZ17/36

び上配ベンゼン環は反応に影響を及ぼさない!~ 3個の量換恙を有していてもよくあるいは縮合べ ンゼン環または縮合脳環を有していてもよく-COR 恙はこの縮合ペンゼン環上にあつてもよい。 伹し <sup>©</sup>がチァゾールでない場合は、 A は酸素さたは硫 質を表わす。)

### 3.発用の群都な説明

本発明は置換酢酸誘導体の製造法に関し、その 目的は優れた抗炎症作用し抗りウマチ作用も含むし および鎮痛作用を示し医薬または動物薬として有 用な霊挽酢酸鶏海体を得る点にある。

本発明方法の要旨は次式によつて示される。

(式中、Oはピリワン、ピリミジン、イミダゾール。テトラゾールまたはチアゾールを変わし、及は酸素、確實、イミノ 法または炭化水素置換イミノ基を表わし、Oおよび上配ペンゼン薬は反応化影響を及ぼさない!~3個の電換基を有していてもよくあるいは結合ペンゼン薬または結合脂漿を有していてもよく。
- CCR 若はこの結合ペンゼン珠上にあつてもよい。- R はアルキル基を表わす。但し ひがチアゾールでない場合は、人は酸素または硫質を表わす。)

本発明方法は一般式(で表わされる化合物をアルコキシメチャン三炭化水素電換フオスフォランと反応させるいわゆるウィティッと(WittigN反応に付し(反応の)、得られる化合物型を加水分

**– 3** –

反応③は化合物》のアルデヒド基をカルボキシル基に変えるもので一般のアルデヒド基をカルボキシル基に変換する酸化反応に準じて行えばよい。例えば過マンガン酸カリウム。過酸化水素、酸化酸などにより水中または有機溶集中で酸化してもよいし、硝酸、クロ人酸、希硫酸と過酸化鉛、または過酸化酢酸などにより酸化してもよい。なお上配反応①、 および③の工程において反応を受

特別 昭50─149668 (2) 解に付し化合物 № とした(反応②)後酸化反応に 付して目的とする無換酢酸誘導体Ⅱを得る(反応 ③)ものである。

次に本発明方法の実態について詳細に記する。 反応①は通常のウィティツヒ反応に従つて行えば よく、種々のアルコキシメチレン三类化水素質袋 フオスフオラン(例えば、メトキシメチレントリ フエニルフオスフオラン、メトキシメテレントリ (メトキシメチル) フオスフオラン、エトキシメチ レントリプチルフオスフオランなどしが原料化合 物と反応条件に応じて適宜選択し使用される。例 えば、上記フオスフオランにハロゲン化水素が付 加したフオスフォニウム塩を使用し、有機金属( 例えば、フエニルリテウム、ブテルリチクムなど) を用いてユーテル類「例えば、エーテル、ジビニ ルエーテル、テトラヒドロフランなど)中で必要 に応じて加風下で化合物!と反応させるか。ある いはアルカリ金属アルコキサイド(弱えば、ナト リウムメチラート、ナトリウムエチラートなど) を用いアルコキサイドと対応するアルコール中で

ける環上の包装器は各反応の前後に置換器を修飾 することにより、最終において目的化合物を得る ようにするととができる。

かくして得られた化合物 II はさらに分離。精製あるいは製剤化、その他の必要に応じて。適当なアルカリ金質塩(例えば、ナトリウム。カリウムなど)、アルカリ土類金属塩(例えば、カルシウム、マグネシウム。パリウムなど)。その他アルミニウム塩などに常法に従って変換することができる。

本発明方法の目的化合物である電機能酸器等体及びその塩素は優れた抗災症作用(抗りウマチ作用も合む)または鎮着作用を示し、医囊または動物薬として有用な化合物である。

以下実施例において本発明方法の実施製権を示す。

#### 実施送り

粉末にしたメトキシメテレントリフェニルフオスフオリウムグロライドユミュチョをエーテル スペ のおに低調し、内屋ノミ~ユのでで1/2s モルフエニルリテウムエーテル密接60gを実下後!5℃で!5分間かきまぜる。ユーフェノキシーよーアセテルピリジンス!4月のエーテル密接!40gを30分で調下後室組で!4時間かきまぜる。不溶物を沪去し沪線に氷水を注ぎエーテルで抽出する。抽出液を水洗、乾燥後溶媒を留去し残液!262gをシリカゲルカラムクロマトに付す。ペンゼンノ酢酸エテル(30:1)溶出部を設圧蒸留するとでの。mily !47~!49℃のユーフェノキシー5~ (ノーメチルーユーメトキシビニル)ピリジン542gを得る。

元素分析 C<sub>/3</sub>H<sub>/3</sub>O<sub>2</sub>H として 計算値: C.7%66:H.&27;H.±89 実験観: C.7%94:H.&37:H.±79 IR v<sup>CEC4</sup>3 Cm<sup>-/</sup> /658./590 NME 8(CDC4<sub>3</sub>) /88./95(3H.d)./367. 370(3H.B).&/2.&33(3H.q)

本品 L # 4 9 を 2 8 塩酸 5 0 以に加え、窒素気 低中一夜からまぜた後反応数にペンゼン / 0 以を 入れ窒素気流中温マンガン酸カリウム L 3 9 の水

-2-

Ca(nH<sub>2</sub>O): カルシウA塩(n水和物を扱わす) A4:アルミニウA塩 d:分解点

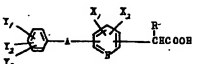
(以下余白)

#### 実施例 2

以下実施例!と同様にして下記の化合物を得る。 なお、下記表中で用いられる前号は下記の意味を 表わし、A種において例えばユーロはピリジン環 のユ位がエーテル結合していることを表わし、X, X<sub>2</sub> Y<sub>p</sub> Y<sub>2</sub>および Y<sub>2</sub>類において例えば 4-C4 はクロ ルが母核の 4位を重換していることを表わす。

Me:メチル基 Met:メトキン基 Bt:エチル基 iso-Bx:イソプチル基 Ac:アセチル基 An:アニリノ基 CH,-〇:シクロプロピルメチル基

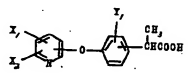
-8-



実施例	c) <sub>.</sub>
3 # Me 2-0 H H #-C# H H //9~/2 # Me 2-0 H H H H 98~99d	
4 He 2-0 H H H H 98~9?d	. 22
	od.
S # Me 2-0 H H 2-C# H H /07.5~/	
	0254
6 4 No 2-0 H H 3-C4 H H 8 4~83d	
7 3 No 2-0 H H 4-C4 H H //0~//	' /
8 3 Me 2-0 H H H H 94~95	
9 3 No 4-0 H H 4-C4 H H //4~//	· <b>.</b> *
/O 2 No 6-0 H H H H CB(2H <sub>2</sub> O	3E 1~2E \ (
// 2 No 6-0 H H #-Cf H H Ca(2H <sub>2</sub> O	1)80~8/6
/2 # No 2-S H H · #-CS H H A&&#~~ 6</th><th><b>.</b></th></tr><tr><th>/3 # Ne 2-0 H H #Met. H H /29~/3</th><th>7 0 d</th></tr><tr><th>/# We 2-0 H H #-Me H H /0/~/6</th><th>72<b>d</b></th></tr><tr><th>/S 3 No 6-S H H H H H H //4/5~/</th><th>1115</th></tr><tr><th>/6 3 No 6-0 H H #-No H H 98~99</th><th></th></tr><tr><th></th><th>))/40~/4/</th></tr><tr><th>/8 3 Me 6-0 H H 4-Met H H Cal 4H 3</th><th>01/55</th></tr><tr><th>/9 # Rt 2-0 H H #-Cf H H 92~93</th><th></th></tr><tr><th>20 3 No 6-0 H H 3-C8 H H /06~/6</th><th>07</th></tr><tr><th>2/ 4 No 2-0 H H 4-CN H H /05~/6</th><th>0 6 d</th></tr><tr><th>22 3 Rt 6-0 H H #-C8 H H A\$236</th><th></th></tr><tr><th>23 # Me 2-0 H H 4-COOH H H /5#~/.</th><th>560</th></tr><tr><th>24 4 No 2-0 E H 3-CF, E E C2(2H<sub>2</sub>)</th><th>01/55~/57</th></tr><tr><th>25 3 No 4-8 H H 4-C8 H H Ca(H<sub>2</sub>O)</th><th>150</th></tr><tr><th>26 # Ne 2-0 H H #-CONH, H H 200~2</th><th></th></tr><tr><th>1 1 · · · · · · · · · · · · · · · · · ·</th><th>03/57~/59</th></tr><tr><th><u>-</u></th><th>/325~/335</th></tr><tr><th>29 3 No 6-0 H H # QAO H H Ca(#H<sub>2</sub></th><th></th></tr><tr><th>30 3 Me 6-0 H H #-OH H H Ca(H<sub>2</sub>0</th><th>1205</th></tr><tr><th>3/ 4 'Ne 2-0 H H 4-HO<sub>2</sub> H H //5~/</th><th>16d .</th></tr><tr><th>32 # Ne 2-0 H H #-NH, H H /32~/</th><th>33d</th></tr><tr><th>33 4 No 2-0 H H 4-HAC H H /42~/</th><th>#3d</th></tr><tr><th>34 4 No 2-0 H H 4-EHCOORt H H /36~/</th><th>37 d</th></tr></tbody></table>	

<b>実施例</b>	- CECCO の位置	B R	~ A ~	· x;	X	2 Y,	Y,	Y	ም(ግ).
35	44	¥e	2-0	H	H	Ø-MHCCA	а Н	H	206~2084
36	3	. Yo	6-0	H	Ħ	# Dr	H	н	. 119~120
37	#	Mo	2-0	H	H	3#.	ーペンソ		/35~/394
38	3	Mo	6-0	Ħ	Ħ	<b>6-C</b> ■	H	H	120~121
39	. 3	Yo	4-0	#-1h	R	H	H	H	135~136
40	3	Yo	4-0	3-16e	Ħ	Ħ	H	R	92~93
#1	3	Ko	4-0	Ē	H	-2-Me	3-Me		115~116
42	3	Me	4-0	Ħ	Ħ	2-04	H	H	94~97
43	3	Ko	6-0	H	H	i Ho	H	H	65~67
44	3	Xo	4-0	Ħ	H	J-Me	H	H	8/~82
#3	3	Ko	4-0	H	H	3-Me	7-Ne		120~121
46	3	X.	0 - 2	H	H	3-14o	#-Me		90~91
47	3	Ne	<b>#</b> - 0	H	Ħ	H	H	Ħ	145~146
*8	3	¥0	4-0	H	B	#-1so-Bu	H.	B.	77~78
α9	#	No	2~0	Ħ	H	2-No	J-Me	H	86~874
50	3	Me	4-0	9-¥e	H	H	H	H	107~108
51	3		6 <b>-</b> D	Ħ	H	.3 ¥e	s-Ne	H	Ca(2H20)/93d
52	3		4-0.	H	Ħ	- <del>2 16</del> 9	<b>⊄−Me</b>	H -	Ca(2H20)/89d
5 3	3	Ma	4-0	H	H	.2-No	4-No	Ħ	Cs ( //5 H <sub>2</sub> O ) 2023
34	#	Жo	2-0	H	B	.3- <b>1</b> (B	4-N9	H	123~1248
5.5	#		2-0	H	B	<b>3-¥</b> e	5-Ne	H	103~1044
56	3		4 – 0	H	H	. <del>2 ¥</del> 0 ·	3- <b>M</b> e	s-No	128~129
57	3		4-0	H	H	2-Ke			113~11# :
58	3		4 – 0	H	H	3- <b>1</b> 6	<b>4-N</b> 0	3-No	155~156
39	3		6 – 0	H		2-¥0	<b>4-N</b> 0		135~136
61	3		4-0	H	Ħ	44-( CE <sub>2</sub> )	e-	H	Ca(15H,0)/67d
42	#		2 - 0	B	H	2-16-	3-No	s-Me	125~1268
43			2 - 0	H		3-No	¢−¥o	5-No	126~1274
44			4 – 0	.H		33-( CE <sub>2</sub> )		B	ट्या (प्रमु <sup>3</sup> D) \ एठ~\ एस
65	_		s — 0	H.	H	3#-~		H	1205~1265
66		Me d		. <b>E</b>	H	23-~	ング	H	/3/~/32
67			s — o			B	H		144~143
68	.4	M8 1	-0	~~ az	ング	Ħ.	Ħ	H	Cal 1513_0)216~277
69				45-			H		122~123
				45-11				H.	15/~152
70	3	Ko 6	-0	H	E E	(#-( CH <sub>3</sub> )	,-	H	/225~/225

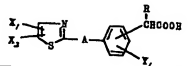
笑詞例 点	月 - CHC00H の位置	R	. <b>~ A</b> ~	I,	X,	T,	Y,	Υ,	<b>₽(°C)</b>
71	3	<b>K</b> e	6-0	H	H	3-Met	H	H	625~705
72	3	Me	8-0	2- <b>16</b> 0	<b>4-14</b> 8	- #1	H	H	Ca(ASH_0)2/8d
73	3	Me	4-0	Ħ	H	#-0H	Ħ	H	167~169
7#	3	Me	4-0	H	H	#-AcO	H	H	161~162



英範別	x,	I,	ブェノキシ基 の位置	Y,	R -CHCCCH の位置	<b>龄(_C)</b>
75	H	H	2	· H	3	76~77
76	H	H	2	H	¥	129~130
77	5~0H	H		В	¢	198~200
78	· 2-COME	H	2	H	<b>4</b>	2//~2/2
29	Ħ	, <b>H</b>	3	H	¥	130~131
80	Ë	H	. #	H	¥	180~181
81	34-1	CE,)"-	. 2	H	u	166~167
82	34-4	ンゾ	2	H	. <b>.</b>	145~147
83	3-No	a-Ke	<b>2</b> .	H	¥	1555~156
84	#-No	.5- <b>1</b> 8	2	H	. 4	
85	. #-Ne	Ħ	2	H	<i>+</i>	/ 4 2~ / 4 3
86	6-No	Ħ	2	H.		/23~/2#
82	3-Br	Ė	_ 	H	<b>4</b>	Ce(H <sub>2</sub> O)273~275
88	 2−Ne	H	 #	H.	. #	137~138
<b>8</b> 9	5-Me	H	2	_	#	152~153
,0	3-We	H	2	H	#	/32~/34
, l	H	н		B	F	/2/~/22
	_			2-X0	. #	107~108
2	H	H	2	2-Net	<b>4</b>	Ca( #H_0) /58d
73	<b>※</b> /	H	2	H	4	136~138

₩/ 3-CHCH<sub>3</sub>COOH

突起研	T,	Y,	4	<b>x</b> , .	CE, -CRC00E @ (V)	ም(ሮ)
94	H	R	0	4-X0	5	110~111
75	2-No	3-X0	0	#-Me	5	/42~/43
96	3-CF,	H	0	4-He	5	Ca(25H20)/06d
97	4-No	H	0	4-10	3	//8. Ca(25H_0) /#6d .
98	#-C#	H	0	4-Xe	5	93~74. Ca(25H_0)/33
79	E.	H	8	4-Re	3	128~130
100	H	H	. 0	Ħ	3	Ca(/SE,0)/69~/70d
101	4-C4	H	0	Ä ·	5	Ca(H_O)/#5&
102	H	H	NH	4-No	5	1454
103	3-CP 3	H	NH	#-No	2	195d
104	E	H	. 0	H	#	Ca(25H <sub>2</sub> O) /#2d
105	H	H	0	5-No	ø	Ca(23H_0)/#2d
106	4-C4	Ħ	0	H	#	CB(25H,0)/33~/35d
107	<b>4-04</b>	B	0	5-Ne	<b>#</b>	Ca(25H,0)/34~/36
108	H	H	N-No	H	*	79~80d
. 109	H	H	M-Me	#-No	\$	141~142
110	H	H .	第一アリル	a-Xe	5	106~107
111	E	Ħ	H-CH	4-M.	5	120~121
1/2	H	H	H-No	. 8	3	198~200
1/3	H	H	B-792	H	5	/34~/35
114.	Ħ	H	M-CH3-	Д Н	#	CB(3H,0)/80~/83
115	H	H	オーマンシム		•	Ca(H <sub>2</sub> O)/20~/21d
116	H	Ħ	ヨーアリル	H	4	Ca(2H,0)/73~/78d



英胞例	X,	x,	A	T,	月 - CHCCOUR の位置	R	野(*C)
117	B	H	0	H	¥	Ио	1/9~/20
//8	&-Ne	1-Ne	0	B	#	.Me	122~12#
119	<b>⊬–№</b>	H	0 .	Ħ	¥	¥е	87~88
120	H	. H	0	2-Met	#	Me	Ca(H <sub>2</sub> O)/75d
121	H	H	0	B	#	アリル	Ca(H <sub>2</sub> O)/3#4
/22	H	H	0	·B	3	Me	88~89
/23	H ,	H	H-Ko	H	*	Me	/23~/24
124	H	H	日ーアリル	H.	4	Жe	118~119
125	H	H	0	H	<b>#</b>	Et	115~116
126	H	Ħ	0	H	ø	معجم	12/~/22
127	Ħ	H	0	H	<b>#</b>	数2	99~100
128	B	H	0	H	4	Ж3	111~112
/27	H	H	0_	H	#	-CH <sub>2</sub> ⊲	85~86
130	. H	H	0	2-Ma	4	Me	93~9 a

\*2 -CH2C=CH

M3 -CH\_CCH\_=CH\_

- / 4 -

### 実転例!31~!34

. 実躯例!と即様にして下記の化合物を得る。

ュー [ 6 - 1 ユーピリジルオキン ] - ユーナフ チル ] プロピオン酸。炉 / タク~ / タお C。

ユー〔4ー(ノーフェニルー/ユミダーテトラ ソリルオキシ)フエニル〕プロピオン酸、卯/65 ~/66℃。

ユー( 4ー(ユーピリ l ジルオキシ) フェニル) プロピオン酸、中/ クダ~/ タS C。

. ユーじゃー(ノーメチルーユーベンズィミダゾ イルオキレ)フエニル)プロピオン酸、甲ノミド ~ノミSで。

特許出顧人 摄野觀製業株式会社

代 超 人 - 弁護士 岩飾 光峰



### 4前記以外の発明者

サカインサンジョウドオリ 大阪府専市三条通2のs オカ ダ デッ オ 岡 田 哲 夫



特許法第17条の2による補正の掲載 昭和49年特許顧第58244 号(特開昭 50-149668 号 昭和50年//月29日 発行公開特許公報50-1497 号掲載)については特許法第17条の2による補正があったので 下記の通り掲載する。

庁内整理番号	日本分類
6762 44	16 E351
7306 44	16 E431
5647 44	30 B4 .
5647 44	30 CO

# 手装補正書

**建**醇

昭和 63年19日

特許庁長官 殿

ル事件の表示 昭和 49 年特許顧節 58244 号 2発用の名称

置換酢酸誘導体の製造法

3補正をする者

事件との関係 特許出願人

住所 大阪府大阪市東区道修町3丁目/2番地

名称 (192) 塩野義製薬株式会

代表者 吉利 一 雄

4代 選 人

主所 大阪市福島区党洲5丁目/2番4号 出

塩野義製業株式会社特許部

(電話の6-458-5861)

氏名 会理士(人203) 岩 崎 光

よ拒絶理由通知の日付 昭和 年

لانت

لندي

#### よ補正の対象

期細書の発明の詳細な説明の概

#### ム補正の内容

(1)明細書8頁//行目の「実施例2」を「実施 例2-/30」に訂正する。

(2)図書/2頁実施例87のX/機の「3-Br」を「5-Br」に訂正する。

(3)同書/ よ頁の実施例/3/~/34の次に下 記の実施例/35~/69を追加する。

「実施例/35~/69

実施例/と関様に反応操作し、下配の化合物を 得る。

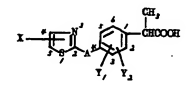
(日余子以)

実施例	Y,:	Y,	<b>\$</b> (℃)
135	2-Me	H	150~151
136	3-C4	Ħ	98~99
137	2-C4	H	145~146
138	3-C 8	5-C &	127~128

夹粒例	. у	Ж	₩ (°C)
139	i-Pr	3	89~91
140	Pr	3	815~825
141	t-Bu	3	112~113
142	s-Bu	3	67~71
143	Bu	3	Ca.H <sub>2</sub> O/40~/42
144	i—Ba	3	Ca //4~//9(d)

#### ※ プロピオン酸残基の個換位置





突旋		x	A	Y,	Y,	ም(ቴ)
14	\$	H .	0	2-Me	H	120~121
14	6	H	0	3-C#	· Ħ	115~116
14	7	н	0	2-C#	H	86~87
14	8	H	N-Ma	3-C4	H	Ca : 4E,O /75~/78
14	9	H	8	H	H	85~87
15	0	H	0	2-01	3- <b>1</b> 60	147~148
15	/	Ħ	0	3-F	H	107~108
15	2	H	0	2-Ma	5-C#	130~137
15	3	Ħ	NH	3-C4	H	144~145
15	¥	μ <u>-M</u> e	MH	2-01	H	185~188
15	5	<b>4-M</b> o	NH	3-F	H	163~164
15	6	φ-Mo	NH	.2F	Ħ	202~204
15	,	н	NH	2-1	H.	190~1915
150	5	Ħ	NH	3-01	5-C4	177~178

_					
159	<b>⊈</b> -Mo	N-Me	3-04	3-01	138~139
160	<b>4</b> Mo	NH	3-H6	H	20/~202
161	H	N-Me	3-C4	5-C4	180~181
162	H	N-Me	2-F	H	111~1125
163	н	0	2-F	Ħ	74~75
164	H	NH	3-F	H	160~161
163	H	N-Me	2- <b>M</b> o	Ħ	165~166
166	H.	N-Me	3-P	H	98~100
167	H	NE	2-Cs	Ħ	174~175
168	H	NH	2-X6	н	160~1615
169	H	N-Me	2-C4	_н	141~142

各表中の略号は以下の意味を表わす。
i-Pr:イソプロピル基 Pr:プロピル基
t-Bu:t-ブテル基 s-Bu:seo-ブテル基
i-Bu:イソブテル基。その他の略号は前記の意味を表わす。

e L